N-3-ドこはく酸イミド0.11 gを加えた。同温度で4時間撹拌した後、反応混合物に酢酸エチル50 m1 を加え、希重曹水、希チオ硫酸ナトリウム水溶液、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去して得られる残さにヘキサン:酢酸エチル=2:1 の混合溶媒3 m1 を加え、得られる沈殿を濾過することにより、表題の化合物0.13 gを得た。

NMR (CDC1,) δ : 2.42 (3H, s), 7.50 (1H, s), 7.93 (1H, s)

「実施例2] 2-7ロモー7-メチルチオイミダゾ [5,1-b] チアゾール 2- (トリーn-ブチルスタニル) -7-メチルチオイミダゾ [5,1-b] チアゾール 6.89 gのテトラヒドロフラン 50 m 1 溶液を -78 $^{\circ}$ に冷却し、n-ブチルリチウムの 1.6 M - ヘキサン溶液を 10.8 m 1 加えた。ただちに、1 、1 、2 、2-テトラブロモエタン 1.92 m 1 を加え、同温度で 30 分間撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄した。 有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去して得られる残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=1:2) で精製して、表題の化合物 1.49 gを得た。

NMR (CDC1,) δ : 2.41 (3H, s) $\sqrt{7.46}$ (1H, s) $\sqrt{7.95}$ (1H, s)

<u>[実施例3] (1S, 5R, 6S) -6-((1R)-1-ヒドロキシェチル)</u> -1-メチル-2-(7-メチルチオイミダゾ [5, 1-b] チアゾール-2イル) <math>-1-カルバペン-2-エム-3-カルボン酸カリウム

a) (3S, 4R) - 1 - [PJNオキシカルボニル(トリフェニルホスホラニリデン)メチル] - 3 - [(1R) - 1 - (t - ブチルジメチルシリルオキシ)エチル] - 4 - [(1R) - 1 - (ピパロイルオキシカルボニル)エチル] アゼチジン-2-オン

(3S, 4R) - 1 - [アリルオキシカルボニル(トリフェニルホスホラニリデン)メチル] - 3 - [(1R) - 1 - (t - プチルジメチルシリルオキシ)エチル] - 4 - [(1R) - 1 - (カルボキシ) エチル<math>] アゼチジン- 2 -オン

3. 30g0トルエン20m1溶液を氷水浴で冷却し、トリエチルアミン0.70m1を加えた。塩化ビバロイル0.62m1を滴下し、同温度で30分間撹拌した。反応混合物を周囲温度にした後、不溶物を濾過し、トルエン5m1で洗浄した。濾液を合わせ、溶媒を留去することにより、(3S,4R)-1-[アリルオキシカルボニル(トリフェニルホスホラニリデン)メチル]-3-[(1R)-1-(t-ブチルジメチルシリルオキシ)エチル]-4-[(1R)-1-(t- ブチルジメチルシリルオキシ)エチル]-4-[(1R)-1-(t- ブチルジメチルシリルオキシ)エチル]アゼチジン-2- オンの粗生成物 3.72gを得た。

NMR (CDC1₃) $\delta : -0.20-0.10$ (6H, m), 0.60-0. 65, 0. 95-1. 05 (3H, m), 0. 75-0. 90 (9H, m), 1. 24, 1. 25 (9 H, m), 1. 30-1. 35, 1. 45-1. 55(3 H, m), 2. 45-3. 10 (2 H, m), 4. 05-4. 25 (2 H, m)m) \checkmark 4. 40-4. 70 (2H, m) \checkmark 5. 10-5. 20 (1H, m) \checkmark 5. 25-5. 40(1H, m), 5. 84-6. 05(1H, m), 7. 45-7.60(9H, m), 7.70-7.85(6H, m)b) (3S, 4R) -1- [アリルオキシカルボニル (トリフェニルホスホラニ リデン) メチル] -3-[(1R)-1-(t-ブチルジメチルシリルオキシ)エチル] -4-[(1R)-1-メチル-2-(7-メチルチオイミダゾ[5])1-b] チアゾール-2-イル) -2-オキソエチル] アゼチジン-2-オン テトラヒドロフラン2m1溶液を-30℃に冷却し、これに臭化エチルマグネシ ウムの1M-テトラヒドロフラン溶液を0.6ml加え、同温度で30分間撹拌 した。この反応混合物に、(3S, 4R) -1-[アリルオキシカルボニル(ト リフェニルホスホラニリデン) メチル] -3-[(1R)-1-(t-ブチルジメチルシリルオキシ) エチル] -4-[(1R)-1-(ビバロイルオキシカルボニル) エチル] アゼチジンー2ーオン0.37gのテトラヒドロフラン1.5 m1溶液を加え、周囲温度で30分間撹拌した。この反応混合物を飽和塩化アン モニウム水溶液50m1に加え、酢酸エチル50m1で抽出した。有機層を希塩 酸、希重曹水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウム

で乾燥した。溶媒を留去して得られる残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製することにより、(3S, 4R) -1-[アリルオキシカルボニル(トリフェニルホスホラニリデン)メチル] <math>-3-[(1R)-1-(t-プチルジメチルシリルオキシ) エチル] -4-[(1R)-1-メチル-2-(7-メチルチオイミダゾ[5,1-b] チアゾール-2-イル) -2-オキソエチル] アゼチジン-2-オン81mgを得た。

NMR (CDC1,) $\delta : -0.08(3H, s), -0.06(3H, s)$ 0. 80 (9H, s), 0. 90 (3H, d, J = 5. 8Hz), 1. 46 (3 H, d, J = 6.7 Hz), 2. 43 (3H, s), 2. 55-2. 60 (1H, m) $\sim 2.65-2.90$ (2H, m) $\sim 3.75-3.80$, 3.90-4. 00 (1H, m), 4. 15-4. 25 (1H, m), 4. 55-4. 70 (2 H, m) $\sqrt{5}$. 10-5. 25 (1H, m) $\sqrt{5}$. 35-5. 50, 6. 00-6. 10 (1H, m), 7. 45-7. 65 (9H, m), 7. 70-7. 85 (6H, m), 8. 00-8. 10 (2H, m), 8. 56 (1H, s)チアゾールー2ーイル) -1-カルバペン-2-エム-3-カルボン酸アリル **(3S,4R)-1-[アリルオキシカルボニル(トリフェニルホスホラニリ** デン) メチル] -3-[(1R)-1-(t-7チルジメチルシリルオキシ) ェチル] -4-[(1R)-1-メチル-2-(7-メチルチオイミダゾ「5、1)-b] チアゾール-2-イル) -2-オキソエチル] アゼチジン-2-オン 0.81gのトルエン4m1溶液を90℃で7時間加熱攪拌した。反応混合物を 濃縮して得られる残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸 エチル=2:3) で精製することにより (1S, 5R, 6S) - 6 - [(1R)]-1-(t-ブチルジメチルシリルオキシ) エチル] −1-メチル−2−(7-

NMR (CDCl₃) δ : 0. 10 (6H, s), 0. 90 (9H, s), 1. 25-1. 30 (6H, m), 2. 42 (3H, s), 3. 29 (1H, d

メチルチオイミダゾ [5, 1-b] チアゾールー2-4ル) -1-4ルバベンー

 $2-x_0-3-$ カルボン酸アリル0.46gを得た。

WO 01/53305 PCT/JP01/00439

d, J=5.5, 2.8 Hz), 3.35-3.43(1H, m), 4.25-4.35(2H, m), 4.68-4.86(2H, m), 5.25-5.30(1H, m), 5.40-5.50(1H, m), 5.90-6.15(1H, m), 8.00(1H, s), 8.30(1H, s)

(1 S, 5 R, 6 S) -6-[(1R)-1-(t-ブチルジメチルシリルオキシ) エチル] -1-メチル-2-(7-メチルチオイミダゾ [5, 1-b] チアゾール-2-イル) -1-カルバペン-2-エム-3-カルボン酸アリル 0. 9 7 gのテトラヒドロフラン 9 m l 溶液を氷水浴で冷却し、酢酸 1. 7 m l、フッ化テトラブチルアンモニウムの 1 M - テトラヒドロフラン溶液 9. 1 m l 加えた後、周囲温度で 4 0 時間攪拌した。反応混合物に酢酸エチル 5 0 m l を加え、飽和重曹水、飽和塩化ナトリウム水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(5 %メタノール/酢酸エチル)で精製して(1 S, 5 R, 6 S) <math>-6-[(1R)-1-ヒドロキシエチル]-1-メチル-2-(7-メチルチオイミダゾ [5, 1-b] チアゾール-2-イル)-1-カルバペン-2-エム-3-カルボン酸アリル 0. 7 2 g を 得た。

NMR (CDC1;) δ : 1. 29 (3H, d, J=7. 2Hz), 1. 38 (3H, d, J=6. 3Hz), 2. 44 (3H, s), 3. 33 (1H, dd, J=6. 8, 2. 8Hz), 3. 40-3. 50 (1H, m), 4. 24-4. 40 (2H, m), 4. 70-4. 90 (2H, m), 5. 28-5. 32 (1H, m), 5. 43-5. 50 (1H, m), 5. 90-6. 05 (1H, m), 8. 02 (1H, s), 8. 30 (1H, s)

NMR (D₂O) δ (HOD=4. 8 ppm): 1. 24 (3 H, d, J=7. 1 Hz), 1. 32 (3 H, d, J=6. 3 Hz), 2. 35 (3 H, s), 3. 50-3. 60 (2 H, m), 4. 20-4. 35 (2 H, m), 7. 85 (1 H, s), 8. 10 (1 H, s)

[実施例4] (3S, 4R) - 3 - [(1R) - 1 - (t - ブチルジメチルシリ ルオキシ) エチル] - 4 - [(1R) - 1 - メチル - 2 - (7 - メチルチオイミ ダゾ <math>[5, 1-b] チアゾール - 2 - イル) - 2 - オキソエチル] - 1 - [4- 2 - 1] エトロペンジルオキシカルボニル (トリフェニルホスホラニリデン) メチル] アゼチジン - 2 - オン

(3S, 4R) - 3 - [(1R) - 1 - (t - ブチルジメチルシリルオキシ) エチル] $-4 - [(1R) - 1 - (カルボキシ) エチル] - 1 - [4 - ニトロペンジルオキシカルボニル (トリフェニルホスホラニリデン) メチル] アゼチジン <math>-2 - 3 \cdot 77g$ のトルエン25m1 溶液を氷水浴で冷却し、トリエチルアミン0.73m1を加えた。塩化ビバロイル0.62m1を滴下し、同温度で30分間撹拌した。反応混合物を周囲温度にした後、不溶物を濾過し、トルエン5m1で洗浄した。濾液を合わせ、溶媒を留去することにより、(3S, 4R)

WO 01/53305

-3-[(1R)-1-(t-ブチルジメチルシリルオキシ) エチル]-1-[4-ニトロベンジルオキシカルボニル (トリフェニルホスホラニリデン) メチル]-4-[(1R)-1-(ピバロイルオキシカルボニル) エチル] アゼチジン-2-オンの粗生成物 <math>4.20 gを得た。

NMR (CDC1;) δ : -0. 10, -0. 05 (6H, s), 0. 80 (9H, s), 0. 60-0. 70, 1. 00-1. 05 (3H, m), 1. 2 0 (9H, s), 1. 30-1. 35, 1. 40-1. 45 (3H, m), 2. 45-3. 10 (2H, m), 3. 90-4. 25 (1H, m), 4. 80 (1H, br S), 4. 95-5. 00, 5. 30-5. 40 (2H, m), 7. 40-7. 60 (9H, m), 7. 70-7. 85 (8H, m), 8. 15

NMR (CDC1,) δ : -0. 9H (6H, s), 0. 78 (9H, s), 0. 98 (3H, d, J=5. 9Hz), 1. 15 (3H, d, J=7. 1Hz), 2. 40 (3H, s), 2. 60-2. 70 (2H, m), 2. 80-2. 90 (1H, m), 3. 10-3. 20 (1H, m), 4. 80-5. 00 (2H, m), 6. 65-6. 75 (2H, m), 7. 45-8. 25 (19H, m)

[実施例5] (3S, 4R) -1-[Pリルオキシカルボニル (トリフェニルホスホラニリデン) メチル] <math>-3-[(1R)-1-(t-ブチルジメチルシリルオキシ) エチル] -4-[(1R)-1-メチル-2-(7-メチルチオイミダゾ[5, 1-b] チアゾール-2-イル) -2-オキソエチル] アゼチジン-2-オン

(3S, 4R) -1-[アリルオキシカルボニル(トリフェニルホスホラニリデン)メチル]-3-[(1R) -1-(t- ブチルジメチルシリルオキシ)エチル]-4-[(1R) -1-(カルボキシ)エチル] アゼチジン-2- オン3.30gのトルエン10ml溶液を氷水浴で冷却し、トリエチルアミン0.70mlを加えた。塩化ベンゾイル0.58mlを滴下し、同温度で30分間撹拌した。反応混合物を周囲温度にした後、不溶物を濾過し、トルエン5mlで洗浄した。濾液を合わせ、溶媒を留去することにより、(3S, 4R) -1-[アリルオキシカルボニル(トリフェニルホスホラニリデン)メチル]-4-[(1R) -1-(ベンゾイルオキシカルボニル)エチル]-3-[(1R) -1-(t- ブチルジメチルシリルオキシ)エチル] アゼチジン-2- オンの粗生成物3.67gを得た。

NMR (CDC1,) δ : -0. 13, -0. 08, 0. 05 (6H, s), 0. 73, 0. 77, 0. 81 (9H, s), 0. 63-0. 64, 1. 05-1. 07 (3H, m), 1. 32-1. 33, 1. 56-1. 57 (3H, m), 2.

69-3. 16 (3H, m), 4. 11-4. 18 (1H, m), 4. 40-4. 61 (2H, m), 5. 08-5. 10 (1H, m), 5. 27-5. 31 (1H, m), 5. 90-5. 97 (1H, m), 7. 44-7. 76 (17H, m), 8. 00-8. 15 (3H, m)

b) (3S, 4R) - 1 - [PJUMT+9DMTLU (NJUMTLU)] - 3 - [(1R) - 1 - (t - JFMJLE)] + JFM - 3 - [(1R) - 1 - (t - JFMJLE)] + JFM - 2 - (7 - JFMFT) - 2 - JFM - 2 - JFMFT - 2 - J

NMR (CDC1;) δ : -0. 08 (3H, s)、-0. 06 (3H, s)、0. 80 (9H, s)、0. 90 (3H, d, J=5. 8Hz)、1. 46 (3H, d, J=6. 7Hz)、2. 43 (3H, s)、2. 55-2. 60 (1H, m)、2. 65-2. 90 (2H, m)、3. 75-3. 80, 3. 90-4. 00 (1H, m)、4. 15-4. 25 (1H, m)、4. 55-4. 70 (2H, m)、5. 10-5. 25 (1H, m)、5. 35-5. 50, 6. 00 -6. 10 (1H, m)、7. 45-7. 65 (9H, m)、7. 70-7. 85 (6H, m)、8. 00-8. 10 (2H, m)、8. 56 (1H, s) [実施例6] (3S, 4R) -1 -1 [アリルオキシカルボニル (トリフェニルホ

PCT/JP01/00439 WO 01/53305 29

スホラニリデン) メチル] -3-[(1R)-1-(t-ブチルジメチルシリル<u>オキシ) エチル] -4-[(1R)-1-メチル-2-(7-メ</u>チルチオイミダ</u> $\sqrt{5 \cdot 1 - b} + \sqrt{-\nu - 2 - 4\nu} - 2 - 4\nu$ ーオン

a) (3S, 4R) - 1 - [PJN + 2DN + 2DNリデン) メチル] -3-[(1R)-1-(t-プチルジメチルシリルオキシ)エチル] -4-[(1R)-1-(4-メトキシベンゾイルオキシカルボニル)エチル] アゼチジンー2ーオン

(3S, 4R) - 1 - [PJN + 2DN +チル] - 4 - [(1R) - 1 - (カルボキシ) エチル] アゼチジン - 2 - オン 3.30gのトルエン10ml溶液を氷水浴で冷却し、トリエチルアミン0.70 m1を加えた。塩化4-メトキシベンゾイル0.85gを滴下し、同温度で30 分間撹拌した。反応混合物を周囲温度にした後、不溶物を濾過し、トルエン5m1 で洗浄した。濾液を合わせ、溶媒を留去することにより、(3S,4R)-1-[アリルオキシカルボニル (トリフェニルホスホラニリデン) メチル] -3- $[(1R) - 1 - (t - \vec{r} + \vec{r}$ R) - 1 - (4 - メトキシベンゾイルオキシカルボニル) エチル] アゼチジンー2-オンの粗生成物3.90gを得た。

NMR (CDC1₃) $\delta:-0.15,-0.10,0.05,0.10$ (6 $H. s) \setminus 0.70, 0.75, 0.80 (9H, s) \setminus 0.55-0.60,$ 1. 0.5-1.10 (3 H, m), 1. 3.0-1.35, 1. 5.5-1.60(3H, m), 2. 45-3. 20 (2H, m), 3. 85 (3H, s), 4. 10-4. 20 (1H, m), 4. 40-4. 75 (3H, m), 5. 05-5.10(1H, m), 5.25-5.35(1H, m), 5.85-6.00 (1 H, m), 7.35-7.60 (9 H, m), 7.65-7.80 (6 H, m)m), 7. 95-8. 05 (2H, m), 8. 05-8. 15 (2H, m) b) (3S, 4R) -1- [アリルオキシカルボニル(トリフェニルホスホラニ リデン) メチル] - 3 - [(1R) - 1 - (t - ブチルジメチルシリルオキシ)]

エチル] -4-[(1R)-1-メチル-2-(7-メチルチオイミダゾ[5,1-b] チアゾール-2-イル) -2-オキソエチル] アゼチジン-2-オン2-ヨード-7-メチルチオイミダゾ[5,1-b] チアゾール0.33gのテトラヒドロフラン4m1溶液を<math>-30℃に冷却し、これに臭化エチルマグネシウムの1Mーテトラヒドロフラン溶液を1.2m1加え、同温度で30分間撹拌した。この反応混合物を-70℃に冷却し、(3S,4R)-1-[アリルベンジルオキシカルボニル(トリフェニルホスホラニリデン)メチル]-3-[(1R)-1-(t-ブチルジメチルシリルオキシ) エチル] -4-[(1R)-1-(4-メトキシベンゾイルオキシカルボニル) エチル] アゼチジン-2-オン<math>0.79gのテトラヒドロフラン3m1溶液を加え、-40℃から-50℃で3時間、-20度で2時間撹拌した。この反応混合物を飽和塩化アンモニウム水溶液100m1に加え、酢酸エチル100m1で抽出した。有機層を希塩酸、希重曹水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)で精製することにより、表題の化合物0.39gを得た。

a) (3S, 4R) -1- [アリルオキシカルポニル (トリフェニルホスホラニ

リデン) メチル] -3-[(1R)-1-(t-プチルジメチルシリルオキシ) エチル] -4-[(1R)-1-(4-ジメチルアミノベンゾイルオキシカルボニル) エチル] アゼチジン<math>-2-オン

(3 S, 4 R) -1-[アリルオキシカルボニル(トリフェニルホスホラニリデン)メチル]-3-[(1 R) -1-(t - ブチルジメチルシリルオキシ)エチル]-4-[(1 R) -1-(カルボキシ)エチル] アゼチジン-2- オン 7. 26 gのテトラヒドロフラン44 m l 溶液にトリエチルアミン1.53 m l、4 - ジメチルアミノビリジン0.13 gを加えた。塩化4 - ジメチルアミノベンソイル2.02 gを加え、周囲温度で30分間撹拌した。反応混合物を酢酸エチル100 m l で希釈し、希塩酸、希水酸化ナトリウム水溶液、水、飽和塩化ナトリウム水で順次洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去することにより(3 S, 4 R) -1-[アリルオキシカルボニル(トリフェニルホスホラニリデン)メチル]-3-[(1 R) -1-(t - ブチルジメチルシリルオキシ)エチル]-4-[(1 R) -1-(4 - ジメチルアミノベンゾイルオキシカルボニル)エチル] アゼチジン-2- オンの粗生成物 8.91 gを得た。

NMR (CDC1₃) δ : -0. 15-0. 10 (6H, m), 0. 50-0. 55, 1. 05-1. 10 (3H, m), 0. 70-0. 85 (9H, m), 1. 30-1. 35, 1. 55-1. 60 (3H, m), 2. 45-3. 10 (2H, m), 3. 03, 3. 07 (6H, s), 4. 10-4. 25 (1H, m), 4. 40-4. 75 (3H, m), 5. 10-5. 15 (1H, m), 5. 25-5. 35 (1H, m), 5. 90-6. 00 (1H, m), 7. 35 -7. 60 (9H, m), 7. 65-7. 80 (6H, m), 7. 85-8. 00 (4H, m)

0 m 1 へ滴下し、析出した沈殿物を濾取し表題化合物 2.26 gを得た。NMR (D₂O) δ (HOD=4.8 ppm): 1.25 (3H, d, J=7.2 Hz)、1.32 (3H, d, J=6.4 Hz)、2.37 (3H, s)、3.50-3.60 (2H, m)、4.25-4.35 (2H, m)、7.90 (1H, s)、8.12 (1H, s)

[実施例9] (1S, 5R, 6S) - 6 - ((1R) - 1 - ヒドロキ シエチル) -1 - メチル - 2 - (7 - メチルチオイミダゾ [5, 1 - b] チアゾール - 2 - イル) - 1 - カルパペン - 2 - エム - 3 - カルボン酸ピパロイルオキシメチル

(1 S, 5 R, 6 S) -6-((1R)-1-Eドロキシエチル) -1-メチル-2-(7-メチルチオイミダゾ [5, 1-b] チアゾール-2-イル) -1-カルバペン-2-エム-3-カルボン酸ナトリウム 28 mgをDMFに溶解し、アルゴン雰囲気下、-30 $^{\circ}$ で炭酸水素ナトリウム 2 mg及びピバロイルオキシメチルヨーダイド0.019 m1を加え 1.5 時間攪拌した。反応液に酢酸エチルを加え、半飽和食塩水で 3 回洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、 5 過し、 5 m 1 まで減圧濃縮して得られた残さをシリカゲルクロマトグラフィー (ジクロロメタン: メタノール= 30:1) で精製することにより表題化合物 2 7 mgを得た。

NMR (CDCl₃) δ : 1. 19 (9 H, s), 1. 27 (3 H, d, J = 7. 4 H z), 1. 35 (3 H, d, J = 6. 3 H z), 2. 02 (1 H, br. s), 2. 42 (3 H, s), 3. 32 (1 H, dd, J₁ = 6. 5 H z, J₂ = 2. 8 H z), 3. 44 (1 H, m), 4. 29 (1 H, m), 4. 36 (1 H, dd, J₁ = 9. 6 H z, J₂ = 2. 8 H z), 5. 86, 5. 97 (2 H, ABq, J = 5. 5 H z), 8. 04 (1 H, s), 8. 28 (1 H, s)

 $MS (TSP) : 494 (M^+ + H)$

[実施例10] (1S, 5R, 6S) - 6 - ((1R) - 1 - ヒドロキシエチル) -1 - メチル - 2 - (7 - メチルチオイミダゾ[5, 1 - <u>b</u>] f = y - y - y - 2 - 4y - 2 - 2

実施例9と同様にして、(1S, 5R, 6S) -6-((1R) -1-ヒドロキシエチル) -1-メチルー2-(7-メチルチオイミダゾ [5, 1-b] チアゾールー2-イル) -1-カルバベンー2-エムー3-カルボン酸ナトリウム26 mgと1-(エトキシカルボニルオキシ) エチルヨーダイド31 mgより表題化合物24 mgを得た。NMR(CDC 1_3) δ : 1. 29-1. 40(9 H, m), 1. 59, 1. 65(total 3H, d each, J=5. 5Hz),

9, 1. 65 (total 3H, d each, J=5.5Hz),
2. 42 (3H, s), 3. 32 (1H, m), 3. 43 (1H, m),
4. 18-4. 28 (4H, m), 6. 93 (1H, m), 8. 03
(1H, s), 8. 37, 8. 38 (total 1H, s each)

 $MS (TSP) : 496 (M^+ + H)$

[実施例11] (1S, 5R, 6S) -6- ((1R) -1-ヒドロ キシエチル) -1-メチル-2- (7-メチルチオイミダゾ [5, 1-b] チアゾール-2-イル) -1-カルバペン-2-エム-3-カルボン酸1- (シクロヘキシルオキシカルボニルオキシ) エチル (ジアステレオマー混合物)

実施例 9 と同様にして、(1S, 5R, 6S) - 6 - ((1R) - 1 ーヒドロキシエチル) -1 ーメチルー 2 ー (7 ーメチルチオイミダゾ [5, 1-b] チアゾールー 2 ーイル) -1 ーカルバベンー 2 ーエムー 3 ーカルボン酸ナトリウム 3 1 4 m g と 1 ー (シクロヘキシルオキシカルボニルオキシ)エチルヨーダイド 3 0 0 m g より表題化合物 2 6 1 m g を得た。

NMR (CDCl₃) δ : 1. 27 (3H, m), 1. 37 (3H, m), 1. 20-2. 00 (10H, m), 1. 59, 1. 65 (to tal 3H, d each, J = 5. 5Hz), 2. 44 (3H,

WO 01/53305

s), 3. 31 (1 H, m), 3. 42 (1 H, m), 4. 32 (1 H,

m), 4.66 (1H, m), 6.94 (1H, m), 8.02 (1H,

s), 8.38 (1H,s)

 $MS (TSP) : 550 (M^+ + H)$

請求の範囲

1. 式(III)の化合物:

$$OR^1$$
 H
 H
 SCH_3
 CO_2R^3
 (III)

[上記式中、

R'は、水素原子または水酸基の保護基を表し、

R'は、1以上のハロゲン原子により置換されていてもよい低級アルキル基、またはハロゲン原子または低級アルキル基 (このアルキル基は1以上のハロゲン原子により置換されていてもよい)により置換されていてもよいアリール基を表し、

R'は、カルボキシル基の保護基、または生体内で加水分解され得る基を表す。]

の製造法であって、

式(I)の化合物:

$$X \longrightarrow S \longrightarrow N$$
 (I)

[上記式中、Xは、ハロゲン原子を表す。]

をグリニア試薬で処理した反応混合物と、式(II)の化合物:

[上記式中、R'は、1以上のハロゲン原子により置換されていてもよい低級アルキル基、またはハロゲン原子、1以上のハロゲン原子により置換されていてもよい低級アルキル基、1以上のハロゲン原子により置換されていてもよい低級アルコキシ基、および-NR'R'(R'およびR'は、同一または異なっていてもよく、低級アルキル基をあらわすか、あるいはR'およびR'が一緒になって-(CH_1)。-基(nは $2\sim6$ の整数)を表す。)からなる群から選択される同一または異なっていてもよい1以

上の基で置換されていてもよいフェニル基を表し、 R^1 、 R^2 、および R^3 は式 (III) で定義した内容と同義である。]

とを反応させる工程を含んでなる、製造法。

- 2. R^4 が、低級アルキル基、低級アルコキシ基、または基 $-NR^4R^6$ (R^4 および R^4 は、請求項1で定義した内容と同義である。) で置換されていてもよいフェニル基を表す、請求項1に記載の製造法。
 - 3. 式(IV)の化合物:

$$\begin{array}{c|c}
OR^1 \\
H & H \\
\hline
N & N \\
CO_2R
\end{array}$$
(IV)

[上記式中、R'は、水素原子または水酸基の保護基を表し、Rは、水素原子または生体内で加水分解され得る基を表すか、あるいは製薬学的に許容される塩を形成するカチオンを表す。]の製造法であって、

式(III)の化合物

$$OR^1$$
 H
 SCH_3
 OR^2
 OR^3
 OR

[上記式中、

R'は、水素原子または水酸基の保護基を表し、

R'は、1以上のハロゲン原子により置換されていてもよい低級アルキル基、またはハロゲン原子または低級アルキル基(このアルキル基は1以上のハロゲン原子により置換されていてもよい)により置換されていてもよいアリール基を表し、

R'は、カルボキシル基の保護基、または生体内で加水分解され得る基を表す。]

を環化反応に付してカルバペネム環を形成させる工程と

必要であれば、保護基を除去する工程および/または生体内で加水分解され得るエステル残基を導入する工程および/または基-CO₂Rにおいて製薬学的に許容される塩を形成させる工程と

- を含んでなる製造法。

- 4. 式(III)の化合物の環化反応の前に、請求項1または2に記載の方法に従って式(III)の化合物を製造する工程を含んでなる、請求項3に記載の製造法。
 - 5. 式(I)の化合物。

[上記式中、Xは、ハロゲン原子を表す。]

6. 式(II) の化合物。

[上記式中、

R'は、水素原子または水酸基の保護基を表し、

R'は、1以上のハロゲン原子により置換されていてもよい低級アルキル基、またはハロゲン原子または低級アルキル基 (このアルキルは1以上のハロゲン原子により置換されていてもよいアリール基を表し、

R'は、カルボキシル基の保護基、または生体内で加水分解され得る基を表し、 R'は、1以上のハロゲン原子により置換されていてもよい低級アルキル基、ま たはハロゲン原子、1以上のハロゲン原子により置換されていてもよい低級アルキル基、1以上のハロゲン原子により置換されていてもよい低級アルコキシ基、および-NR'R'(R'およびR'は、同一または異なっていてもよく、1以上のハロゲン原子により置換されていてもよい低級アルキル基を表すか、あるいはR'およびR'が一緒になって $-(CH_i)$ 。-基(nは2~6の整数)を表す。)からなる群から選択される同一または異なっていてもよい1以上の基で置換されていてもよいフェニル基を表す。〕

7. 式 (IIa) の化合物。

「上記式中、

R'は、水素原子または水酸基の保護基を表し、

R'は、1以上のハロゲン原子により置換されていてもよい低級アルキル基、またはハロゲン原子または低級アルキル基(このアルキルは1以上のハロゲン原子により置換されていてもよい)により置換されていてもよいフェニル基を表し、

8. 式(III)の化合物。

$$OR^1$$
 H
 SCH_3
 CO_2R^3
 (III)

[上記式中、

R'は、水素原子または水酸基の保護基を表し、

R'は、1以上のハロゲン原子により置換されていてもよい低級アルキル基、またはハロゲン原子または低級アルキル基 (このアルキルは1以上のハロゲン原子により置換されていてもよいアリール基を表し、

R'は、カルボキシル基の保護基、または生体内で加水分解され得る基を表す。]

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/00439

A. CLASS Int.	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C07F9/568, C07D513/04, 519 A61P31/04	/00, A61K31/429,	
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both nat	tional classification and IPC	
B. FIELDS	S SEARCHED		
Int.	ocumentation searched (classification system followed to C1 C07F9/568, C07D513/04, 519	/00, A61K31/429	
	ion searched other than minimum documentation to the		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN) REGISTRY (STN)			
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.
A	WO, 98/32760, Al (Meiji Seika K 30 July, 1998 (30.07.98) & AU, 9856785, Al & BR, 98076 & EP, 1022279, Al		1-8
PA	WO, 00/6581, A1 (Meiji Seika Kaisha, Ltd.), 10 February, 2000 (10.02.00) & AU, 9948024, A		1-8
A	EP, 760370, A1 (Meiji Seika Kaisha, Ltd.), 05 March, 1997 (05.03.97) & WO, 96/28455, A1 & KR, 97702865, A & US, 5990101, A & CA, 2189995, C & CN, 1148390, A		1-8
A	EP, 89139, A2 (Beecham Group PI 21 September, 1983 (21.09.83) & JP, 58-174383, A	JC),	1-8
A	EP, 10316, A1 (Merk & Co., Inc. 30 April, 1980 (30.04.80) & US, 4260627, A & DK, 79044	.), 462, A	1-8
Further	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
*Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family		e application but cited to erlying the invention claimed invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be when the document is documents, such skilled in the art	
Date of the actual completion of the international search 24 April, 2001 (24.04.01) Date of mailing of the international search report 01 May, 2001 (01.05.01)			
	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer	
Facsimile No.		Telephone No.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/00439

ategory*	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant	nassages	Relevant to claim No
alegoly"	& JP, 55-69586, A & US, 4465632, A	passages	Actorate to claim No
Α	Guthikonda, R. N., et al., "Structure relationships in the 2-arylcarbapenem series: of 1-methyl-2-aryl-cabapenems." J. Med. Chem 871-80 (1987)	Synthesis	1-8
¢.			
	·		

国際調査報告

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl⁷ C07F9/568, C07D513/04, 519/00, A61K31/429, A61P31/04

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl'C07F9/568, C07D513/04, 519/00, A61K31/429

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS (STN)

REGISTRY (STN)

C.	関連す	ると	認め	られる	対対
		~			

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO, 98/32760, A1 (明治製菓株式会社), 30. 7 月. 1998 (30. 07. 98) &AU, 9856785, A1 &BR, 9807647, A &EP, 1022279, A1	1 — 8
PA	WO, 00/6581, A1 (明治製菓株式会社), 10.2月. 2000 (10.02.00), &AU, 9948024, A	1-8

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*		関連する 請求の範囲の番号
А	EP, 760370, A1 (明治製菓株式会社), 5. 3月. 19 97 (05. 03. 97) &WO, 96/28455, A1 &KR, 97702865, A &US, 5990101, A &CA, 2189995, C &CN, 1148390, A	1 - 8
A	EP, 89139, A2 (Beecham Group PLC,), 21. 9月. 1983 (21. 09. 83) &JP, 58-174383, A	1 – 8
A	EP, 10316, A1 (Merk & Co., Inc.), 30. 4月. 1980 (30. 04. 80) &US, 4260627, A &DK, 7904462, A &JP, 55-69586, A &US, 4465632, A	1-8
· A	Guthikonda, R.N., et al., "Structure-activity relationships in the 2-arylcarbapenem series: Synthesis of 1-methyl-2-aryl-cabapenems." J. Med. Chem., 30(5),871-80(1987)	1 - 8